



TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ MERKEZ HEYETİ

36.A.00.

09.07.2008 002438



BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞI'NA,

Birliğimize, T.C. Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü tarafından gönderilen 03.07.2008 tarih, 042951 sayılı yazı ile, İstanbul-Acı Reçete ve Mersin-Derman 33 operasyonlarında “fazla miktarda kupürleri kesilmiş ilaçlar, kesilmiş ilaç kupürleri, miyadı geçmiş ilaçlar, muhtelif kişilere ait sağlık karneleri ile sağlık kurulu raporları, elde kalan ilaçların sahte olarak imal edilen kutularda bulunması...” dolayısıyla sahte müstahzarlar bulunduğu, Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlıkları Müfettişlerine intikal eden Derman-33 soruşturması kapsamında Bakanlıkları Müfettişlerince yapılan incelemeler sonucu Genel Müdürlüklerince hazırlanan rapor doğrultusunda, ruhsat sahibi firmalara ekte yer alan yazılar gönderilerek, isimleri bildirilen müstahzarlar hakkında gerekli işlemlerin başlatıldığı bildirilmektedir.

Bu itibarla, piyasada bulunması muhtemel ve halk sağlığı üzerinde olumsuz etkileri olabilecek sahte müstahzarların engellenebilmesi ve ilerdeki mağduriyetlerin önüne geçilebilmesi için, üyelerimizin ilaç temininde daha dikkatli olmaları ve kaynağı bilinmeyen yerlerden alımların yapılmaması hususunda daha dikkatli olmaları gerekmektedir.

Bilgilerinizi ve konunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.

Saygılarımla,



Eki: 14
NK

03 Temmuz 2008

Sayı : B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

U42951

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİNE
Willy Brandt Sok. No:9
Çankaya /ANKARA

Basında da yer aldığı üzere İstanbul-Acı Reçete ve Mersin-Derman 33 operasyonlarında “fazla miktarda küpürleri kesilmiş ilaçlar, kesilmiş ilaç küpürleri, miyadı geçmiş ilaçlar, muhtelif kişilere ait sağlık karneleri ile sağlık kurulu raporları, elde kalan ilaçların sahte olarak imal edilen kutularda bulunması ...” dolayısıyla sahte müstahzarlar tespit edilmiştir. Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımız Müfettişlerine intikal eden Derman-33 soruşturması kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemeler sonucu hazırlanan rapor Genel Müdürlüğümüze gönderilmiştir. Düzenlenen rapor doğrultusunda ekte belirtildiği üzere ruhsat sahibi firmalara, isimleri bildirilen müstahzarlar hakkında gerekli işlemler başlatılmıştır.

Piyasada bulunması muhtemel ve halk sağlığı üzerinde olumsuz etkileri olabilecek sahte müstahzarların engellenebilmesi ve ilerideki mağduriyetlerin önüne geçilebilmesi için üyelerinize, ilaç temininde daha dikkatli olmaları ve kaynağı bilinmeyen yerlerden alımların yapılmaması hususlarının duyurulması gerekmektedir.

Bilginizi ve gereğini rica ederim.



Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

EK:13 sayfa yazı fotokopisi

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

02 Temmuz 2008

Sayı: B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

042674

ABDİ İBRAHİM İLAÇ SAN. ve TİC. A.Ş.
Eski Büyükdere Cad. Ayazağa Yolu No:5
34398 Maslak/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.


Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:
-Rexapin 10mg 28 Film Tablet

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı: B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

02 Temmuz 2008

042675

SANOVEL İLAÇ SAN. ve TİC. A.Ş.
Büyükdere Cad. Dereboyu Sok. Zağra İş Merkezi C Blok 2
34968 Maslak/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.


Dr. Mehmet TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:

- Dropia 15mg, 30mg ve 45 mg 30 Tablet
- Eklips 50mg ve 100mg 28 Film Tablet
- Eklips Plus 50/12,5mg Film Tablet

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı:B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

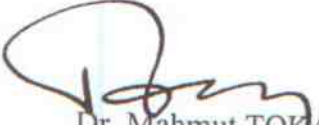
042676

02 Temmuz 2008

WYETH İLAÇLARI A.Ş.
Büyükdere Cad. Maya Akar Center No:100-102 Kat:9
34394 Esentepe/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.


Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:
-Efexor 150mg 28 Mikropellet Kapsül

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı:B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

02 TEMİZ 2008

042677

JOHNSON&JOHNSON SIHH. MALZ. SAN. ve TİC. LTD. ŞTİ.
Kavacık Mah. Ertürk Sokak Keçeli Plaza No:13
34810 Kavacık-Beykoz/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.


Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:

-Risperdal Consta 37,5mg ve 50mg Uzun Salımlı İM Enjek.

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

02 Temmuz 2008

Sayı: B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

042678

ER-KİM İLAÇ SAN. ve TİC. A.Ş.
Gaziumurpaşa Sok. Bimar Plaza No:38 D:4
34349 Balmumcu/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.


Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:
-Ambisome 50mg IV Infuzyon

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

02 Temmuz 2008

Sayı: B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

042673

NOVARTIS SAĞLIK GIDA ve TARIM ÜRÜNLERİ SAN. ve TİC. A.Ş.
Yenişehir Mah. Dedepaşa Cad. Elif Sok. No:2
34912 Kurtköy-Pendik/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.



Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:

- Exelon 2mg/ml 120ml Oral Solüsyon
- Foradil-Combi 12mcg/400mcg İnhaler Kapsül
- Oral Impact Powder 370gr
- Co-Diovan 80/12,5mg 28 Film Kaplı Tablet
- Novasource GI Control 500ml
- Oral Impact içecek kahve aromalı ve tropik meyve aromalı

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı:B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

042670

02 Temmuz 2008

ORGANON İLAÇLARI A.Ş.
Mahir İz Cad. No:21
Altunizade/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.



Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:
-Remeron 30mg 14 Film Tablet

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı: B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

042671

02 Temmuz 2008

GLAXOSMİTHKLİNE İLAÇLARI SAN. ve TİC. A.Ş.
Büyükdere Cad. No:173 1.Levent Plaza B Blok
34394 1.Levent/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.



Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:

- Seretide Diskus 500mcg 60 Doz İnhalasyon İçin Toz
- Avandia 4mg Film Tablet
- Avandia 10mg

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı:B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

042672

02 Temmuz 2008

SERVIER İLAÇ VE ARAŞTIRMA A.Ş.
Beybi Giz Kule K:22-23-24 Meydan Sok. No:28
34398 Maslak/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.



Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:
-Coversyl 10mg 30 Film Kaplı Tablet

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

02 Temmuz 2008

Sayı: B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

042669

BAYER TÜRK KİMYA SAN. LTD. ŞTİ.
Çakmak Mah. Balkan Cad. No:53
34770 Ümraniye/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurulmuş- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.



Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:

-Avelox 400mg Film Kaplı Tablet

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı:B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

0 4 2 6 6 6

02 Temmuz 2008

PFİZER İLAÇLARI LTD. ŞTİ.
Muallim Naci Caddesi No:55
34347 Ortaköy/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.


Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:

-Neurontin 800mg 50 Çentikli Film Kaplı Tablet

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı: B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

042668

02 Temmuz 2008

SANOFİ AVENTİS İLAÇLARI LTD. ŞTİ.
Samandıra Eyüp Sultan Mah. İmam Hatip Cad No:4
Kartal/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.


Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:

- Ketek 400mg Film Tablet
- Targocid IM/IV 400mg Flakon
- Lantus OptiPen 100 IU/ml Subkutan Kullanım İçin Enjeksiyonluk Solüsyon

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

Sayı:B.10.0.İEG.0.11.00.11
Konu: Sahte İlaç Hakkında

02 Temmuz 2008

042667

MERCK SHARP&DOHME İLAÇLARI LTD. ŞTİ.
Site Yolu Üntel Sok. No:30
Ümraniye/İSTANBUL

Mersin Cumhuriyet Başsavcılığınca yürütülen ve Bakanlığımıza intikal eden soruşturma kapsamında Bakanlığımız Müfettişlerince yapılan incelemelerde -firmanız bilgisine de başvurularak- firmanız adına ruhsatlı aşağıda belirtilen müstahzarların sahtelerinin piyasada bulunduğu tespit edilmiştir. Yapılan soruşturma birkaç ili kapsamakta ise de söz konusu ilaçların dağıtım kanalları itibariyle diğer illerde de bulunabileceği ancak ürünlerin orijinal ambalajları ile sahte ambalajlarını ayırıcı unsurlarını bilmeden sahte müstahzarları tespit etmenin çok güç olacağı, bu nedenle söz konusu ürünlerin piyasada bulunmasının olası halk sağlığı üzerine olumsuz etkileri de göz önünde bulundurulduğunda tüm serilerin piyasadan çekilmesi zorunlu hale gelmektedir.

Bu yöndeki uygulamanın piyasada bulunan orijinal ilaçlarınızın da geri çekilmesi sonucunu doğuracağı düşünülerek, uygulamanın başlatılmasından önce firmanız yetkilileri tarafından depo/hastane/eczane seviyesinde tüm müstahzarlarınızın gerekli kontrollerinin yapılması, sahte müstahzarların bulunduğu tespit edilmesi halinde bu ürünlerin toplatılarak orjinalleri ile değiştirilmesi ve yapılan işlemler hakkında Bakanlığımıza bilgi verilmesi, aksi takdirde bahsi geçen ürünlerin tüm ülke genelinde geri çekilmesi yönünde işlemin başlatılacağı hususunda bilginizi ve gereğini rica ederim.



Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

Müstahzar Adı:

- Cozaar 100mg 28 Film Tablet
- Candidas 50mg İnfüzyon İçin Liyofilize Toz