

12.01.2016 Ocuvite Lutein Kapsül Adlı Ürünün Bazı Partilerine Uygulanan Geri Çekme İşlemi Hakkında

40A.00.00368

12.01.2016
BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA
Bilginize Bausch+Lomb Sağlık ve Optik Ürünleri Tic. A.Ş. tarafından iletilen 11.01.2016 tarihli yazı ile,
Ocuvite Lutein Kapsül adı ürünlerinin piyasada bulunan ve aşağıda yer alan partilerinde;
*Ocuvite Lutein Kapsül 3957FO110 Parti Numarası, 30.06.2014 Üretim Tarihi ve 06/2016 Son Kullanma Tarihi,
*Ocuvite Lutein Kapsül 3958FO110 Parti Numarası, 30.06.2014 Üretim Tarihi ve 06/2016 Son Kullanma Tarihi,
*Ocuvite Lutein Kapsül 6272KO110 Parti Numarası, 06.11.2014 Üretim Tarihi ve 11/2016 Son Kullanma Tarihi,
*Ocuvite Lutein Kapsül 6273KO110 Parti Numarası, 06.11.2014 Üretim Tarihi ve 11/2016 Son Kullanma Tarihi,
*Ocuvite Lutein Kapsül 6274KO110 Parti Numarası, 05.11.2014 Üretim Tarihi ve 11/2016 Son Kullanma Tarihi
etiketleme kusuru tespit edildiği, ürünün sağlıkta yapılmaması amacıyla, firma tarafından Bausch+Lomb Sağlık ve Optik Ürünleri Tic. A.Ş. tarafından, 11 Kasım 2015 tarih ve 29537 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan “Geri Çekme Yönetmeliği” doğrultusunda 3.Sınıf B Seviyesinde (nihai kullanıcıya ürün satılan yerler; eczane, kurum eczacısı) gönüllü geri çekme işlemi uygulanacağı bildirilmekte olup,
Yazı ekinde yer alan “Eczaneler İçin Geri Çekme Bildirim Yazısı” ile “Eczane Ürün Geri Toplama Formu”nun iletilmesi talep edilmektedir.
Firmanın yazı ekte yer almakta olup, bilgilerinizi ve konunun ilerletilmesine duyurulması saygılarımla rica ederim.
Ecz. Arman ÜNEY
Genel Sekreter
Firma yazısı için teşekkürler.