

07.04.2016 İlaçlara Uygulanan Geri Çekme İşlemi Hk

40.A.00.001965

07.04.2016
BÖLGE ECZACI ODASI
YÖNETİM KURULU BAŞKANLIĞINA,
Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından 06.04.2016 tarihinde yayımlanan duyuru ile,
Ambalaj boyutu de?i?ikli?i kara?ına ba?ı?ı olarak uygun olmayan ambalaj boyutuyla piyasada bulunan, a?a?ı?ıda ad?ı geçen "iyokof?ikosit" içeren ürünlere 19 Kasım 2015 tarih ve 29537 sayı?ı Resmi Gazete'de yayımlanan "Geri Çekme Yönetmeli?i"ne göre 1. s?i?i?i A seviyesinde (nihai kullanı?ı?ya ürünü sa?layan tüm yerlere) olarak de?i?tirildi?i duyurulmu?tur.
Geri çekme i?lemi uygulanan ürünlere ait liste a?a?ı?ıda yer almaktadır.
Ürün Adı:
1. Tyoflex Fort 8 mg 20 Kapsül
2. Mustiva 8 mg 20 Kapsül
3. Maxthio 8 mg ODT A?ı?ıda Da?ı?ılan 20 Tablet
4. Majestik Duo 100 mg/8 mg Film Kap?ı 15 Tablet
5. Kenfix 8 mg 20 Tablet
6. Etole 400 mg/8 mg Film 20 Tablet
7. Aulex 8 mg 20 Tablet
8. Muscoflex 8 mg 20 Kapsül
9. Leodex Plus 25/8 20 Tablet
10. Thiospa 8 mg 20 Tablet
11. Muscoril 8 mg 20 Kapsül
12. Tiolelax 8 mg 20 Tablet
13. Doxplus 25/8 mg Etkerisan 20 Tablet
Bilgilerinizi ve konunun tüm üyelerinize duyurulmasın?ı saygılarımla rica ederim.
Ecz. Arman ÜNEY
Genel Sekreter