

18.06.2018 İrinocam İsimli İlaça Uygulanan Geri Çekme İşlemi Hakkında

İrinocam İsimli İlaça Uygulanan Geri Çekme İşlemi Hakkında

Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yayımlanan 18 Haziran 2018 tarihli “İlaç Geri Çekme” konulu duyuru ile;

Koçak Farma İlaç ve Kimya Sanayi A.Ş.”nin ruhsatına sahip olduğu “İrinocam I.V. Perfüzyon İçin Çözelti İçeren Flakon 40 mg/2 ml” isimli müstahzarın 1962609 (SKT: 12/2018) ve 1962610 (SKT:12/2018) parti numaralılarına firma spesifikasyonlarına uygun olmaması gerekçesiyle 19 Kasım 2015 tarih ve 29537 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan “Geri Çekme Yönetmeliği” ne göre 1. sınıf B seviyesinde (nihai kullanıcıya ürünü sağlayan tüm yerler) geri çekme işlemi uygulandığı, gereğinin yapılmasının ilgili firmalara duyurulduğu belirtilmektedir.

Tüm meslektaşlarımızın bilgisine sunarız.

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ

[İrinocam hakkındaki Kurum duyurusu için tıklayınız.](#)