

11.12.2019 Zantac Şurup (Ranitidin Hidroklorür) Adlı İlaça Uygulanan Geri Çekme İşlemi Hakkında

Zantac Şurup (Ranitidin Hidroklorür) Adlı İlaça Uygulanan Geri Çekme İşlemi Hakkında

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından 11.12.2019 tarihinde (bugün) yayımlanan duyuruda;

GlaxoSmithKline İlaçları San. ve Tic. A.Ş.” nin ruhsatına sahip olduğu “Zantac Şurup” adlı ürünün 19G475 , 19G471 , 19C488 , 19C485 , 18K919 , 18K867 , 18H017 , 18F971 , 18F393, 18F392 , 18B181 , 18B180 , 18A183 ,18A182 ilgili parti numaralarına güvenlik 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 yerlere) geri çekme işlemi uygulandığı, gereğinin yapılmasının ilgili firmaya duyurulduğu belirtilmektedir.

Ürün parti numaralarına ait detay bilgiler aşağıda yer almakta olup, tüm meslektaşlarımızın bilgisine sunarız.

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ

[Kurum duyurusu için tıklayınız.](#)

Seri No	Son Kullanma Tarihi	İmal Tarihi
1) 19G475	06.2021	07.2019
2) 19G471	06.2021	07.2019
3) 19C488	02.2021	03.2019
4) 19C485	02.2021	03.2019
5) 18K919	10.2020	11.2018
6) 18K867	10.2020	11.2018
7) 18H017	07.2020	08.2018
8) 18F971	05.2020	06.2018
9) 18F393	05.2020	06.2018
10) 18F392	05.2020	02.2018
11) 18B181	01.2020	02.2018
12) 18B180	01.2020	02.2018
13) 18A183	12.2019	01.2018
14) 18A182	12.2019	01.2018