

03.02.2020 Cordalin 150 mg/3 ml I.V. Enjeksiyonluk Çözelti İsimli İlaça Uygulanan Geri Çekme İşlemi Hakkında

Cordalin 150 mg/3 ml I.V. Enjeksiyonluk Çözelti İsimli İlaça

Uygulanan Geri Çekme İşlemi Hakkında

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından 03.02.2020 tarihinde (bugün) yayımlanan duyuruda;

Osel İlaç San. ve Tic. A.Ş.'nin ruhsatına sahip olduğu "Cordalin 150 mg/3 ml I.V. Enjeksiyonluk Çözelti (6 Ampul)" adlı ürünün 19623001 (SKT: 01/21) partisine analiz sonucu uygun bulunmaması nedeniyle 19 Kasım 2015 tarihli ve 29537 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan "Geri Çekme Yönetmeliği"ne göre 1. sınıf A seviyesinde (nihai kullanıcı seviyesi) geri çekme işlemi uygulandığı ve gereğinin yapılması konusunda ilgili firmanın bilgilendirildiği belirtilmektedir.

Tüm meslektaşlarımızın bilgisine sunarız.

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ

[Kurum duyurusu için tıklayınız.](#)

The screenshot shows the official website of the Ministry of Health of the Republic of Turkey. The header includes the Ministry's logo and navigation links: ANASAYFA, KURUMSAL, MEVZUAT, BASIN, FAALİYET ALANLARI, İLETİŞİM, and a search icon. A sidebar on the left lists 'Haberler' and 'Duyurular'. The main content area features a red banner with the text 'Tüm Sağlık Kuruluşlarının Dikkatine'. Below the banner, a public notice dated 03.02.2020 is displayed, signed by the Deputy Director of Regulatory Services. The notice states that Osel İlaç San. ve Tic. A.Ş.'s 'Cordalin 150 mg/3 ml I.V. Enjeksiyonluk Çözelti (6 Ampul)' product, with SKT: 01/21, has been found unsuitable for use due to analysis results. Consequently, a withdrawal decision was made on November 19, 2015, pursuant to the 'Regulation on Withdrawal' published in the Official Gazette (No. 29537). The product is now classified as Class 1, Type A (final user level), and the withdrawal process has been implemented. The relevant company has been informed of the decision.

03.02.2020 - Denetim Hizmetleri Başkan Yardımcılığı

Osel İlaç San. ve Tic. A.Ş.'nin ruhsatına sahip olduğu "Cordalin 150 mg/3 ml I.V. Enjeksiyonluk Çözelti (6 Ampul)" adlı ürünün 19623001 (SKT: 01/21) partisine analiz sonucu uygun bulunmaması nedeniyle 19 Kasım 2015 tarihli ve 29537 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan "Geri Çekme Yönetmeliği"ne göre 1. sınıf A seviyesinde (nihai kullanıcı seviyesi) geri çekme işlemi uygulanmış olup gereğinin yapılması ilgili firmaya duyurulmuştur.