

07.04.2010 İlaç Geri Çekme İşlemi Hakkında

İlaç Geri Çekme İşlemi Hakkında

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından 07.04.2020 tarihinde (bugün) yayımlanan duyuruda;

Vem İlaç San. ve Tic. A.Ş.” nin ruhsatına sahip olduğu “Candisept 100mg/50ml IV İnfüzyon İçin Çözelti İçeren Flakon” isimli müstahzarın 805012 (SKT:04/2021), 807019 (SKT:06/2021), 809025 (SKT:08/2021), 810031 (SKT:09/2021), 810032 (SKT:09/2021), 811033 (SKT:10/2021) ve 811036 (SKT:10/2021) parti numaralarına firma spesifikasyonlarına uygun olmamaları gerekçesiyle 19 Kasım 2015 tarih 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.](#)