

31.07.2021 İlaç Geri Çekme İşlemi Hakkında

İlaç Geri Çekme İşlemi Hakkında

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından 27.08.2021 (bugün) tarihinde yayımlanan duyuru aşağıdaki şekildedir;

“Farmalas İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.”nin ruhsatına sahip olduğu “Biocline 600 mg IM/IV Ampul” adlı müstahzarın 20031026 (SKT:02/2022) parti numaralı numunelerinin yapılan inceleme ve analizler sonucunda uygun bulunmaması nedeniyle 19 Kasım 2015 tarih ve 29537 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan “Geri Çekme Yönetmeliği” ne göre bahse konu ürünün ilgili parti numaralısına 1.sınıf A seviyesinde (nihai kullanıcı seviyesi) geri çekme işlemi uygulanmış olup, gereğinin yapılması ilgili firmaya duyurulmuştur. Kamuoyuna saygılarımızla duyurulur.”

Meslektaşlarımızın bilgisine sunarız.

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİ

[Kurum duyurusuna ulaşmak için tıklayınız.](#)