



Meslektaşlarımızın Dikkatine...

Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nce Birliğimize gönderilen yazılarda, Bakanlıkça yapılan inceleme ve analizler sonucu "Farmasötik ve Tıbbi Müstahzar Madde, Malzeme ve Terkipler ile Bitkisel Preparatların Geri Çekilmesi Toplatılması Hakkında Yönetmelik" gereğince geri çekme işlemi uygulanmasına karar verilen ürünlerle ilgili bilgiler aşağıda yer almaktadır.

Meslektaşlarımızın, stoklarında bulunan söz konusu ürünleri ilgili depolara veya ruhsat sahibi firmaya iade etmeleri gerekmektedir.

Ürün Adı : *Egesol-A Asidik Bikarbonat Konsantre Sol.*
Ruhsat Sahibi : *Ege Ün. Ecz. Fak. Döner Sermaye İşl.*

Üretici Firma: *Ege Ün. Ecz. Fak.*
Hemodializ Çözeltileri Üretim Laboratuvarı
Seri No: *13912 (8 Aralık 1999/-)*

Gerekçe: Orjinal formülündeki miktarına göre teorik kabul limitleri dışında olan Potasyum miktarının ortalama %99.5 fazla bulunması, Kalsiyum miktarının ortalama %8.6 fazla bulunması, Magnezyum miktarının ortalama %104.3 fazla bulunması, Asetik Asit miktarının ortalama %314 fazla bulunması, numune dilüe edildikten sonra etikette bildirilen litredeki milimol miktarının spesifikasyonlarına göre tamamen yanlış olması.

Uygulanan işlem: *2.sınıf geri çekme*

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 7 Mart 2000 tarih, 10217 sayılı yazıları)

Ürün Adı:
Erythrocin Pediatrik Oral Süspansiyon

Ruhsat Sahibi:
Abfar İlaç San. Tic. AŞ.

Üretici Firma: *Fako İlaçları AŞ.*

Seri No: *9060959 (6.99-6.01)*

Gerekçe: Galenik tekniğinde bir süspansiyonun bir iki çalkalama ile homojen hale gelmesi esas olup, numunelerin bu özelliği taşınamaları.

Uygulanan işlem: *2. Sınıf geri çekme*

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 4 Nisan 2000 tarih, 14083 sayılı yazıları)

EMEKLİ SANDIĞI

SÖZLEŞMESİNİ

EN GEÇ

1 HAZİRAN

2000'e KADAR

YENİLEYİN.

Ürün Adı: *İzotonik Sodyum Klorür 1000 ml.*

Ruhsat Sahibi ve Üretici Firma: *Polifarma İlaç Sanayi ve Ticaret A.Ş.*

Seri No: *906042-1(6.99/6.01), 906043-1(6.99/6.01), 906041-1(6.99/6.01), 906042-2(6.99/6.01), 906047-1 (6.99/6.01)*

Gerekçe: T.F 1974'e göre yapılan optik kontrolde fazla miktarda yabancı partikül ve tortu içermeleri nedeniyle uygun bulunmaması ve sağlık açısından kullanılmasının sakıncalı olması.

Uygulanan işlem: *2.sınıf geri çekme*

(Sağlık Bakanlığı İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü'nün 18 Nisan 2000 tarih, 16646 sayılı yazıları)

BAĞ-KUR

SÖZLEŞMESİNİ

EN GEÇ

30.04.2000'e

KADAR

YENİLEYİN.

