



00159837112

T.C.
ŞANLIURFA VALİLİĞİ
İl Sağlık Müdürlüğü

27. BÖLGE ŞANLIURFA
ECZACI ODASI

Tarih : 28.02.2022
Kayıt No: 0184

Sayı : E-22219666-549
Konu : İlaç Geri Çekme Hk.

DAĞITIM YERLERİNE

İlgi : 21/09/2021 tarihli ve 24931227-E-24931227-000-544769 sayılı yazı.

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu'nun ilgede kayıtlı yazısı kapsamında, TİTCK resmi internet sitesinde duyuru yapılarak, uygulanan satış blokajı sağlık kurum/kuruluşlarına bildirilmektedir. İlgili duyuruda blokaj uygulanan parti/partilerin mevcut bulunduğu sağlık kurum/kuruluşlarında kullanımının durdurulmasının önem arz ettiği ifade edilmektedir.

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu tarafından yapılan inceleme/analiz ve değerlendirmeler sonucunda ilgili parti/ partilere 19 Kasım 2015 tarihli ve 29537 sayılı Resmi Gazetede yayımlanan Geri Çekme Yönetmeliği doğrultusunda 1. sınıf geri çekme işlemi uygulanması yönünde karar alınması halinde; adı geçen yönetmeliğin Kurum, tüm kitle iletişim araçlarını kullanarak hatalı ürünler hususunda kamuoyunu bilgilendirir. Hükmü doğrultusunda Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu resmi internet sitesinde ilaç geri çekme duyurusu yapılmaktadır.

Satış blokajı uygulanan parti/partilerin ilgililerce ivedilikle kullanımdan çekilerek nihai karar verilinceye kadar karantinada tutulması ve geri çekme işlemi uygulanan partilerin de aynı şekilde kullanımının durdurularak ivedilikle iade işlemlerinin başlatılması önem arz etmektedir.

Bu doğrultuda Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu'nun internet sitesinde (www.titck.gov.tr) yer alan 21.02.2022, 22.02.2022 ve 24.02.2022 tarihli duyurularında;

Farmalas İlaç San. ve Tic. Ltd. Şti.'nin ruhsatına sahip olduğu "Farmasist 300 mg / 3ml Çözelti İçeren Ampul" adlı ürünün 21083626, 21083627, 21083628, 21083629, 21083630, 21083631, 21083632, 21083634, 21083635, 21083636, 21083637, 21104509 ve 21104510 seri numaralarına, ruhsat sahibi firmanın gönüllü geri çekme talebine istinaden 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 uygulanmış olup gereğinin yapılması ilgili firmaya duyurulmuş olup, geri çekme işlemi uygulanan partilerin kullanımının durdurularak ivedilikle iade işlemlerinin başlatılması;

Haver Farma İlaç A.Ş.'nin ruhsatına sahip olduğu "Dobuthaver 250 mg/20 ml IV İnfüzyon İçin Konsantre Çözelti İçeren Ampul" adlı müstahzarın 20678003 (SKT:09/2023) partisine, analiz sonucunun uygun bulunmaması 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 uygulanmış olup, gereğinin yapılması ilgili firmaya duyurulmuş olup, geri çekme işlemi uygulanan partilerin kullanımının durdurularak ivedilikle iade işlemlerinin başlatılması;

Abbott Laboratuvarları İth. İhr. ve Tic. Ltd. Şti.'nin ithal ettiği yazımız ekinde ekli listedeki ürünler ait ruhsat sahibi firmanın talebine istinaden 19 Kasım 2015 tarihli ve 29537 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan "Geri Çekme Yönetmeliği"ne göre 1. sınıf A seviyesinde (nihai kullanıcı

Bu belge, güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

Belge Doğrulama Kodu: 764e9c4d-4173-4c69-a34e-ad1be49680f1

Belge Doğrulama Adresi: <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-bakanligi-ebys>

Telefon: Faks No:

Bilgi için: Fırat LALA

ECZACI

e-Posta: firat.lala@saglik.gov.tr İnternet Adresi: <https://sanliurfaism.saglik.gov.tr/>

Telefon No: (0 414) 318 71 65

