

Avitaz 4,5g IV. Enjeksiyonluk Liyofilize Toz İçeren Flakona Uygulanan İlaç Geri ekme İşlemi Hakkında

Avitaz 4,5g IV. Enjeksiyonluk Liyofilize Toz İçeren Flakona Uygulanan

İlaç Geri ekme İşlemi Hakkında

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu Denetim Hizmetleri Başkan Yardımcılığı tarafından 02.02.2023 tarihinde (bugün) yayımlanan duyuru aşağıdaki şekildedir;

“Avis İlaç San. ve Tic. A.ř. penisilin üretim tesisinde Kurumumuzca yapılan denetim neticesinde, tesiste üretilen ekli listedeki ürünlerin belirtilen partilerine gerekli inceleme, analiz ve değerlendirme süreci sonuçlanıncaya kadar İlaç Takip Sisteminde satış blokajı uygulanmış olup, mevcut bulunduğu sağlık kuruluşlarında ilgili partinin kullanımının durdurulmasının önem arz ettiği 17.01.2022 tarihinde duyurulmuştu.

Avis İlaç San. ve Tic. A.ř. nin ruhsatına sahip olduğu, “Avitaz 4,5g IV. Enjeksiyonluk Liyofilize Toz İçeren Flakon” adlı ürünün 109121 (SKT: 08:2023) parti numaralısına yapılan inceleme ve analizler sonucu uygun bulunmaması nedeniyle 19 Kasım 2015 tarihli ve 29537 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan Geri ekme Yönetmelięi’ ne göre 2. sınıf B seviyesinde (nihai kullanıcıya ürünü sağlayan tüm yerler) geri çekme işlemleri uygulanmış olup, gereğinin yapılması ilgili firmaya duyurulmuştur.”

Meslektaşlarımızın bilgisine sunarız.

TÜRK ECZACILARI BİRLİğİ

[Kurum duyurusu için tıklayınız.](#)