



T.C.  
ADANA VALİLİĞİ  
İl Sağlık Müdürlüğü

ADANA İL SAĞLIK MÜDÜRLÜĞÜ - ADANA TIBBİ CİHAZ  
VE ECZACILIK BİRİMİ  
22/06/2020 16:16 - 26270142 - 513.99 - E.1132



TEB 4. BÖLGE  
ADANA ECZACI ODASI  
Evrak Kayıt Tarihi : 26.06.2020  
Evrak Kayıt No : 1021

Sayı : 26270142-513.99  
Konu : TİTCK'nın İlaç Geri Çekme  
Duyurusu

DAĞITIM YERLERİNE

Bakanlığımız Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu'nun internet sitesinde 19.06.2020 tarihinde yayınlanan duyurusunda " Vem İlaç San. ve Tic. A.Ş."nin ruhsatına sahip olduğu "Vancomax 1000 mg İ.V. İnfüzyon Çözeltisi İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon" adlı müstahzarın 809020 ( SKT: 08.2020) parti numaralılarına ait numunelere yapılan analizler neticesinde numunelerin görünüş yönünden firma spesifikasyonlarına uygun bulunmaması ve seri bütünlüğünün bozulması gerekçesiyle ilgili seriye 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 uygulanmıştır." şeklinde belirtilmiş olup tüm üyelerinize duyurulması hususunu;

Rica ederim.

e-izmalıdır.  
Dt. Süleyman DİLEK  
Müdür a.  
Sağlık Hizmetleri Başkanı

**Ek:**

Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu'nun İlgili Tarihdeki Duyurusu

**Dağıtım:**

Adana Eczacı Odası Başkanlığı  
Adana Tabip Odası Başkanlığı  
Adana Dış Hekimleri Odası Başkanlığı

Adana Eczacılık Tıbbi Cihaz ve Biyomedikal Birimi Dahili 1223

Telefon: Faks No: 03223441572

e-Posta: f.killi@saglik.gov.tr İnternet Adresi: f.killi@saglik.gov.tr

Evrakin elektronik imzalı suretine <http://e-belge.saglik.gov.tr> adresinden d4f3b13d-a83f-429b-bba5-3f25f661f7c2 kodu ile erişebilirsiniz.

Bu belge 5070 sayılı elektronik imza kanuna göre güvenli elektronik imza ile imzalanmıştır.

Bilgi için: Fatımatüz Zehra KILLI

EBE

Telefon No: (0 322) 344 03 03



Haberler

Duyurular

Anasayfa / Duyurular

## İlaç Geri Çekme

19.06.2020 - Denetim Hizmetleri Başkan Yardımcılığı

Vem İlaç San. ve Tic. A.Ş.'nin ruhsatına sahip olduğu "Vancomax 1000 mg İ.V. İnfüzyon Çözeltisi İçin Liyofilize Toz İçeren Flakon" adlı müstahzannın 809020 (SKT: 08.2020) parti numaralısına ait numunelere yapılan analizler neticesinde numunelerin görünüş yönünden firma spesifikasyonlarına uygun bulunmaması ve seri bütünlüğünün bozulması gerekçesiyle ilgili seriye 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 duyurulmuştur. Kamuoyuna saygılarımızla duyurulur.