

T.C.
SAĞLIK BAKANLIĞI
İlaç ve Eczacılık Genel Müdürlüğü

15.08.2007

Sayı : B.10.0.IEG.0.11.00.11
Konu: Prexige 100mg 30 tablet

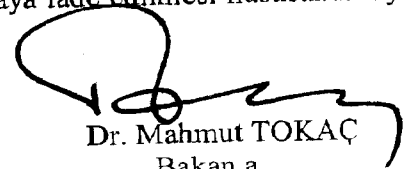
044845

ACELE

TÜRK ECZACILARI BİRLİĞİNE
Willy Brandt Sok. No:9
ÇANKAYA /ANKARA

Novartis Sağlık Gıda ve Tarım Ürünleri San. ve Tic. A.Ş. adına ruhsatlı olan "Prexige 100 mg 30 tablet" adlı preparatın Avusturalya'da kullanımı sonucunda ciddi ölümcül hepatotoksisite, karaciğer yetmezliği (transplantasyona kadar giden) ve ölüm vakalarının görülmesi üzerine söz konusu preparatın tüm serilerine; 15 Ağustos 1986 tarih ve 19196 sayılı Resmi Gazete'de yayımlanan "Farmasötik ve Tıbbi Müstahzar, Madde, Malzeme ve Terkipleri ile Bitkisel Preparatların Geri Çekilmesi ve Toplatılması Hakkında Yönetmelik"e göre 1.sınıf A seviyesinde geri çekme işlemi uygulanmış ve gereğinin yapılması ilgili firmaya duyurulmuştur.

Geri çekme işleminin sağlıklı bir şekilde tamamlanabilmesi için konunun depo stoklarında bulunan söz konusu seriye ait ürünlerin, ruhsat sahibi firmaya iade edilmesi hususunun üyelerinize duyurulmasını rica ederim.


Dr. Mahmut TOKAÇ
Bakan a.
Genel Müdür

DAĞITIM:

Gereği İçin:

- Türk Tabipler Birliği
- Türk Eczacılar Birliği
- Milli Savunma Bakanlığı
- Tedavi Hizmetleri Genel Müdürlüğü