



ΑΝΑΚΛΗΣΗ

ΠΑΡΤΙΔΑΣ IRBESARTAN/ACTAVIS

150+12.5MG

5992/28.03.2019

ΠΡΟΣ ΦΑΡΜΑΚΕΙΑ ΜΕΛΗ/ ΠΕΛΑΤΕΣ
ΟΜΙΛΟΥ ΠΡΟ.ΣΥ.Φ.Α.Π.Ε.

Αγαπητοί συνάδελφοι,

Σύμφωνα με επιστολή του Ε.Ο.Φ. ανακαλείται η παρτίδα **150218** του φαρμακευτικού προϊόντος **IRBESARTAN HYDROCHLOROTHIAZIDE /ACTAVIS (150+12.5)MG** και η παρτίδα **263918** του φαρμακευτικού προϊόντος **IRBESARTAN HYDROCHLOROTHIAZIDE /ACTAVIS (300+25)MG** της εταιρείας **SPECIFAR A.B.E.E.**

Η απόφαση αποτελεί προληπτικό μέτρο για την προάσπιση της Δημόσιας Υγείας κατόπιν ανίχνευσης, σε μία από τις παρτίδες δραστικής ουσίας ιρβεσαρτάνη που χρησιμοποιήθηκαν στις ανωτέρω παρτίδες τελικού προϊόντος, της ουσίας NDEA (πιθανός καρκινογόνος παράγοντας) σε επίπεδα άνω των επιτρεπτών ορίων.

Παρακαλούμε εάν διαθέτετε τις συγκεκριμένες παρτίδες, να επιστραφούν το αργότερο έως τις: 10/04/2019.

Για τον ΠΡΟ.ΣΥ.Φ.Α. Π.Ε.

