



Pfizer PFE Türkiye

Pfizer PFE İlaçları A. Ş.
Esentepe Mahallesi Büyükdere Caddesi No:199
Levent 199 Kat:26 İç Kapı No:106,
34394 Levent, Şişli, İstanbul/Türkiye

20.10.2022

Türk Eczacıları Birliği'ne,

Ruhsatına sahip olduğumuz “**Accuzide 20 mg/12.5 mg Film Kaplı Tablet**” adlı ürünümüzün **FK8694 (SKT:08/2024), EX7671 (SKT:01/2023), FC6835 (SKT:01/2023), FC6837 (SKT:01/2023), EM5491 (SKT:01/2023), EA7797 (SKT:01/2023), EE7650 (SKT:01/2023), DP6638 (SKT:01/2023) , DL8502 (SKT:01/2023)** numaralı serileri için, N-nitrozo-kinapril ve N-nitrozo-hidroklorotiazid düzeyinin Pfizer tarafından belirlenen Kabul Edilebilir Günlük Alım (ADI - Acceptable Daily Intake) düzeyini; “**Acuitel 20 mg Bölünebilir Film Kaplı Tablet**” ürünümüzün **DR5804 (SKT:04/2023)** numaralı serisi için N-nitrozo-kinapril düzeyinin Pfizer tarafından belirlenen Kabul Edilebilir Günlük Alım düzeyini aşmasından dolayı T.C. Sağlık Bakanlığı Türkiye İlaç ve Tıbbi Cihaz Kurumu’nun bilgisi dahilinde, 19.11.2015 tarih ve 29537 sayılı Resmi Gazete’de yayımlanan “Geri Çekme Yönetmeliği”ne göre gönüllü olarak 2. sınıf B seviyesinde geri çekme işlemi uygulanacaktır.

Geri çekme süreci kapsamında bahsi geçen yönetmeliğin 13. maddesi gereği yukarıda bilgisine yer verilen ürünlerimize ait serilerin satışını durdurmalarını ve 6. maddesi b bendi gereğince stoklarında bulunan bu serilere ait ürünleri ticari ilişki içinde bulundukları ecza depolarına iade etmelerini birliğinize üye bütün eczanelere duyurmanızı rica ederiz.

Ürünün dağıtımını yaptığımız bütün ecza depolarına aynı doğrultudaki gerekli bilgilendirme tarafımızdan yapılmıştır.

Saygılarımızla,
Rahime Neşetoğlu Kroll
Mesul Müdür

Ticaret Sicil No: 952769
Mersis No: 0729056129600018

www.pfizer.com.tr