

## ΑΝΑΚΛΗΣΗ

Αγαπητοί συνεργάτες,

Σας γνωστοποιούμε ότι ο ΕΟΦ προχωρά σε προληπτική ανάκληση των ειδών

**α) VALSART/HEREMCO 80mg, β) VALSART/HEREMCO 160mg,**

**γ) VALSART/HEREMCO 320mg, δ) CO-VALSART/HEREMCO (80+12,5)mg,**

**ε) CO-VALSART/HEREMCO (160+12,5)mg & στ) CO-VALSART/HEREMCO (320+12,5)mg.**

Αυτή η ανάκληση αφορά αποκλειστικά τους αριθμούς παρτίδων που αναφέρονται στον παρακάτω πίνακα:

A/A	Προϊόν	Αριθμός παρτίδας
1	<b>VALSART/HEREMCO 80mg</b>	180622
2		180623
3	<b>VALSART/HEREMCO 160mg</b>	180626
4		180625
5		180053
6		180052
7		170465
8		160803
9		150699
10	<b>VALSART/HEREMCO 320mg</b>	180628
11		180629
12		150700
13	<b>CO-VALSART/HEREMCO (80+12,5)mg</b>	180789
14		180790
15	<b>CO-VALSART/HEREMCO (160+12,5)mg</b>	180738
16		180796
17		180797
18		180262
19		180263
20		170826
21		170092
22		160220

23	<b>CO-VALSART/HEREMCO (320+12,5)mg</b>	180465
24		180516
25		180740
26		180799
27		180006
28		180005
29		180207

Λόγω του ότι βρέθηκε σε αντίστοιχα σκευάσματα στη Γερμανία μικρή ποσότητα NDMA πάνω από το επιτρεπτό όριο που έχει θεσπίσει ο EMA, ο ΕΟΦ αποφάσισε την προληπτική ανάκληση παρτίδων των VALSART/HEREMCO & CO-VALSART/HEREMCO για περαιτέρω έλεγχο.

Παρακαλούμε πολύ, όπως προχωρήσετε στην επιστροφή τυχόν διαθέσιμων συσκευασιών των παραπάνω παρτίδων στην αποθήκη μας το αργότερο έως

**31-08-2018.**

Για την **PHARMA GROUP A.E.**

Ρούτσης Δημήτρης

Υπεύθυνος Διασφάλισης ποιότητας