

AMK

18/09

Rückruf

Flupigil® 100 mg

30, 50 und 80 Hartkapseln

Ch.-B.: siehe APG-Formular

Die Firma Meda Pharma GmbH & Co. KG, 61352 Bad Homburg, bittet um folgende Veröffentlichung:

„Der Ausschuss für Pharmakovigilanz (PRAC) der Europäischen Arzneimittel-Agentur (EMA) empfiehlt die Rücknahme der Zulassungen zu Flupirtin-haltigen Arzneimitteln. Aus diesem Grund ruft Meda alle im Markt befindlichen Chargen Flupigil® (Flupirtin) 100 mg, 30, 50 und 80 Hartkapseln (**PZN 09289338, 09289350 und 00149995**), zurück. Die Rücknahme erfolgt **mittels APG-Formular** über den pharmazeutischen Großhandel zur Gutschrift. Die Aktion läuft vom 1. März 2018 bis zum 5. April 2018.“

Das APG-Formular wird in dieser Ausgabe am Ende des Heftes veröffentlicht!

Zur Kenntnis genommen am:	Bearbeiter:	Lagerbestand: