

الموضوع : سحب تشغيلات من مستحضر ( OZURDEX 700 mcg Intravitreal )

( ALLERGAN ) من انتاج شركة

تاريخ : 1440/02/16هـ

رقم : 12019 /ع

السلام عليكم ورحمة الله وبركاته ،،

إشارة إلى ما ورد الى الهيئة العامة للغذاء والدواء من قبل شركة

(Allergan) بخصوص الإفادة خلل في جودة المستحضر التالي:

اسم المستحضر	رقم التسجيل	رقم التشغيل	الشركة الصانعة
OZURDEX 700 mcg Intravitreal Implant In Applicator	37-150-17	E77334	ALLERGAN
		E82960	
		E83175	

حيث تمثل الخلل في ظهور شوائب في تشغيلات المستحضر المذكورة أعلاه.

لذا نأمل من معاليكم/ سعادتكم التلطف بالاطلاع والتفضل بتوجيه من يلزم

حيال إيقاف استخدام التشغيلة أعلاه حال وجودها لديكم ، علماً بأنه قد تم إلزام

الشركة بسحب التشغيلة من جميع الجهات المستفيدة.

وتفضلوا بقبول وافر التحية والتقدير،،