

Θέμα: FW: ΑΝΑΚΛΗΣΗ προϊόντος LENTOGEST_INJ.SOL_341MG/2ML

From: Ioanna Papastergiou <i.papastergiou@ifet.gr>
Sent: Monday, July 8, 2024 10:25 AM
To: info@profarm.com.gr
Cc: adr <adr@eof.gr>; thkousteni@eof.gr; info@osfe.gr; info@pfs.gr; ΠΣΦ <papw-gr@otenet.gr>; 'ΕΟΠΥΥ/Τμήμα Διαχείρισης Φαρμακείων ΕΟΠΥΥ' <d6.t3@eopyy.gov.gr>
Subject: ΑΝΑΚΛΗΣΗ προϊόντος LENTOGEST_INJ.SOL_341MG/2ML
Importance: High

Αγαπητέ συνεργάτη,

Θα θέλαμε να σας πληροφορήσουμε ότι ο Κάτοχος Άδειας Κυκλοφορίας IBSA του προϊόντος LENTOGEST_INJ.SOL_341MG/2ML_BT x 1AMP x 2ML, το οποίο στην Ελλάδα διακινείται από την Ι.Φ.Ε.Τ. με εντολή έκτακτης εισαγωγής του ΕΟΦ, μας ενημέρωσε ότι πλέον έχει αποδειχθεί πως η σχέση οφέλους/κινδύνου της δραστικής **hydroxyprogesterone caproate** είναι αρνητική. Για τον λόγο αυτό **ανακαλεί από την αγορά το προϊόν.**

Η Ι.Φ.Ε.Τ. ΜΑΕ προβαίνει σε **ΑΜΕΣΗ ΑΝΑΚΛΗΣΗ όλων των παρτίδων** του προϊόντος LENTOGEST_INJ.SOL_341MG/2ML_BT x 1AMP x 2ML.

Παρακαλούμε να μην διαθέσετε το ανωτέρω προϊόν και να μας το επιστρέψετε στην ΙΦΕΤ το αργότερο εντός 10 ημερών, ακολουθώντας την ίδια διαδικασία ανάκλησης και με τα Φαρμακεία, στα οποία το έχετε διαθέσει.

Παρακαλούμε ενημερώστε μας **ΑΜΕΣΑ για τα αποθέματά σας στο εν λόγω προϊόν.**

Με εκτίμηση,

Ιωάννα Γρ. Παπαστεργίου
Διευθύντρια Μονάδας Φαρμακευτικής Κάλυψης
ΙΝΣΤΙΤΟΥΤΟ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΗΣ ΕΡΕΥΝΑΣ & ΤΕΧΝΟΛΟΓΙΑΣ Μ.Α.Ε.
ΑΡ. Γ.Ε.ΜΗ. 000785301000
www.ifet.gr
Τ: +30 213 2002 458
Ε: i.papastergiou@ifet.gr
Δ: 18^ο χλμ. Λεωφόρος Μαραθώνος, Παλλήνη, 153 51

