



Pfizer Ελλάς Α.Ε.
Μεσογείων 243, Αθήνα 154 51
Τμήμα Εξυπηρέτησης
Πελατών
Τηλ.: + 30 210 8199 060
Fax.: + 30 210 8199 065

ΕΙΔΟΠΟΙΗΣΗ ΓΙΑ ΑΝΑΚΛΗΣΗ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

ΠΡΟΪΟΝ: ACCUPRON 40mg FCT 4x7 BLS GR **Lot:** Βλέπε παρακάτω πίνακα
ACCUPRON 5mg FCT 2x14 BLS GR/CY
ACCUPRON 20mg FCT 2x14 BLS GR/CY
Υπόψη: ΥΠΕΥΘΥΝΟΥ ΦΑΡΜΑΚΟΠΟΙΟΥ / ΥΠΕΥΘΥΝΟΥ ΔΙΑΚΙΝΗΣΗΣ ΦΑΡΜΑΚΩΝ

Αθήνα, 19 Απριλίου 2022

Αγαπητέ πελάτη,

Σας ενημερώνουμε ότι η Pfizer Ελλάς Α.Ε. προχωρά σε εθελοντική ανάκληση των παρακάτω παρτίδων του προϊόντος **Accupron**, *Υδροχλωρική Κιναπρίλη*, δισκία των 5 mg, 20mg και 40mg (Αρ. Άδειας Κυκλοφορίας 41126/10/31-05-2011, 41129/10/31-05-2011 και 41131/10/31-05-2011 αντίστοιχα) σε συμφωνία με τον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων.

Προϊόν	Κωδικός προϊόντος	Αριθμός παρτίδας	Ημερομηνία λήξης
ACCUPRON 5mg FCT 2x14 BLS GR/CY	F000109277	FN6720	31.05.2024
ACCUPRON 40mg FCT 4x7 BLS GR	F000109275	FK8587	30.04.2024
ACCUPRON 20mg FCT 2x14 BLS GR/CY	F000109279	FK8691	30.04.2024
ACCUPRON 20mg FCT 2x14 BLS GR/CY	F000109279	FN7570	30.04.2024
ACCUPRON 5mg FCT 2x14 BLS GR/CY	F000109277	EF3085	31.12.2022
ACCUPRON 40mg FCT 4x7 BLS GR	F000109275	EJ7139	31.12.2022
ACCUPRON 5mg FCT 2x14 BLS GR/CY	F000109277	EP1567	31.12.2022
ACCUPRON 5mg FCT 2x14 BLS GR/CY	F000109277	ET1545	31.12.2022
ACCUPRON 40mg FCT 4x7 BLS GR	F000109275	FD2858	31.12.2022
ACCUPRON 40mg FCT 4x7 BLS GR	F000109275	FF2049	31.12.2022
ACCUPRON 20mg FCT 2x14 BLS GR/CY	F000109279	FF8044	31.12.2022
ACCUPRON 5mg FCT 2x14 BLS GR/CY	F000109277	FF2061	31.12.2022
ACCUPRON 5mg FCT 2x14 BLS GR/CY	F000109277	FK8681	31.12.2022

Σελίδα 1 από 4

DocUJID : 21607696-6a59-4452-9e57-162c812c9e54



Pfizer Ελλάς Α.Ε.
Μεσογείων 243, Αθήνα 154 51
Τμήμα Εξυπηρέτησης
Πελατών
Τηλ.: + 30 210 8199 060
Fax.: + 30 210 8199 065

Η εθελοντική ανάκληση των παραπάνω παρτίδων του προϊόντος **Accupron**, *Υδροχλωρική Κιναπρίλη*, δισκία των 5 mg, 20mg και 40mg λαμβάνει χώρα λόγω της παρουσίας της νιτροζαμίνης N-νιτροζο-κιναπρίλης σε επίπεδα υψηλότερα του ορίου της Αποδεκτής Ημερήσιας Πρόσληψης (ADI- Acceptable Daily Intake). Δεν υπάρχει άμεσος κίνδυνος για τους ασθενείς που λαμβάνουν αυτό το φάρμακο.

Παρακαλούμε όπως διακόψετε τη διακίνηση του παραπάνω προϊόντος και μας επιστρέψετε όσες ποσότητες τυχόν έχετε στο απόθεμά σας.

Σε περίπτωση που έχετε διαθέσει το προϊόν σε τρίτους (π.χ. φαρμακεία, φαρμακαποθήκες, ιδιωτικές κλινικές) παρακαλούμε όπως τους ειδοποιήσετε προκειμένου να σας επιστρέψουν όποια τυχόν ποσότητα έχουν στο απόθεμά τους.

Σημειώστε ότι όλα τα επιστρεφόμενα τεμάχια πρέπει να φέρουν την ταινία γνησιότητας.

Η εταιρεία μας θα σας πιστώσει την αξία τους, το συντομότερο δυνατόν μετά την παραλαβή των επιστρεφόμενων προϊόντων.

Παρακαλούμε θερμά όπως συμπληρώσετε και μας αποστείλετε το ταχύτερο δυνατόν και **εντός 2 εργασίμων ημερών** το παρακάτω απαντητικό έντυπο στον αριθμό FAX ή στην διεύθυνση e-mail που αναγράφονται σε αυτό.

Σας ενημερώνουμε επίσης ότι η παρούσα ανάκληση θα οδηγήσει σε έλλειψη του προϊόντος **Accupro®**, Υδροχλωρική Κιναπρίλη, δισκία των 5 mg, 20mg και 40mg στην ελληνική αγορά για την οποία έχει ενημερωθεί ο Εθνικός Οργανισμός Φαρμάκων. Η Pfizer θα σας παρέχει περαιτέρω πληροφορίες σχετικά με το χρονοδιάγραμμα εκ νέου προμήθειας του προϊόντος, όταν αυτό θα είναι διαθέσιμο.

Το τμήμα εξυπηρέτησης πελατών της Pfizer Ελλάς παραμένει στη διάθεσή σας για οποιαδήποτε άλλη διευκρίνιση.

Ευχαριστούμε για την συνεργασία σας.

Με εκτίμηση,
για την Pfizer Ελλάς Α.Ε.
Evangelos Moukas Evangelos Moukas
18 Apr 2022 05:28:055-0400

REASON: I approve this document.

0739b023-04ac-413a-b5a1-4b3374c356d8

Υπεύθυνος Εξυπηρέτησης Πελατών