

AMK

18/09

Rückruf

Katadolon, „ACA Müller“

30 und 50 Hartkapseln

Alle Chargen

Die Firma ACA Müller ADAG Pharma AG, 78244 Gottmadingen, bittet um folgende Veröffentlichung:

„Der Originalhersteller Teva von Katadolon ruft Katadolon Hartkapseln zurück, da der Ausschuss für Pharmakovigilanz (PRAC) der Europäischen Arzneimittel-Agentur (EMA) die Rücknahme der Zulassungen zu Flupirtin-haltigen Arzneimitteln empfohlen hat. Wir schließen uns dieser Maßnahme an und rufen alle Chargen des Produktes Katadolon (Flupirtin), 30 und 50 Hartkapseln (**PZN 09473415 und 09473421**), zurück. Wir bitten Sie, Ihre Bestände zu überprüfen und keine eigenmächtigen Rücksendungen vorzunehmen, sondern die Firma ACA Müller ADAG Pharma AG unter der **Telefonnummer 0800 1002553** zu kontaktieren, um die weitere Abwicklung zu klären.“

Zur Kenntnis genommen am:	Bearbeiter:	Lagerbestand: