

Sanofi Sağlık Ürünleri Ltd. Őti.'nin, ruhsatına sahip olduğu Vigabatrin etkin maddeli "Sabril 500mg Film Tablet" ürünümüzün 2004A (SKT:10/2025), 2007B (SKT:11/2025), 2989B (SKT:04/2025) ve 2990A (SKT:04/2025) numaralı partilerinde, eser miktarda Tiaprid saptanması nedeniyle, Sanofi'nin gönüllü geri çekme başvurusu sonrasında "19 Kasım 2015 tarihli ve 29537 sayılı Resmi Gazete"de yayımlanan "Geri Çekme Yönetmelięi"ne göre 29 Mart 2024 tarihindeki karar ile 1. sınıf A seviyesinde (nihai kullanıcı seviyesi) geri çekme işlemi uygulanmıŐtır. Kamuoyuna saygılarımızla duyurulur.