

Mylan B.V.
Krijgsman 20
1186 DM Amstelveen



Belangrijke, niet-commerciële risico-
informatie over een farmaceutisch product

Datum	05 Jun 2025
Onze referentie	3834316
Betreft	Recall Gabapentine Mylan 100 mg, capsules, hard (100 capsules potverpakking)

Geachte heer/mevrouw,

Mylan heeft in overleg met de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd besloten om het hieronder genoemde product met onmiddellijke ingang uit de markt terug te roepen.

Naam product	Gabapentine Mylan 100 mg, capsules, hard (100 capsules potverpakking)
Registratienummer	30742
Parallelproduct reg.nr.	N/A
Artikelnummer	400001088
ZI-nummer	14995034
Charge(s)	3208237A (vervaldatum 31-Aug-2027)
Datum eerste uitlevering	16-Apr-2025
Recallniveau	Apotheek
Aanleiding voor de recall	De zegel op de pot plakt mogelijk niet goed genoeg waardoor de pot niet goed afsluit
Tekort eigen product verwacht	Ja

Wij verzoeken u uw voorraad aan bovengenoemd product te controleren. Mocht u producten uit de genoemde charge op voorraad hebben, wilt u deze dan per direct in quarantaine zetten en uiterlijk 25 Jun 2025 sturen naar uw groothandel?

Mylan streeft ernaar een betrouwbare levering van hoogwaardige medicijnen te garanderen voor patiënten en klanten.

Hartelijk dank voor uw medewerking in deze om de recall zo spoedig te laten verlopen.

Voor vragen over deze terughaalactie kunt u contact opnemen met:

Mylan B.V.
Department QA
Tel: 020-426 33 00
QA.nl@viatris.com